



IP SERVICES

IP Services Home

PatentScope

Patent Search



Search result: 1 of 1

(WO/2004/097037) MICROORGANISM STAINING AGENT AND USE THEREOF

Biblio. Data

Description

Claims | National Phase

Notices

Documents

Latest bibliographic data on file with the International Bureau

Publication Number: WO/2004/097037

International Application No.: PCT/JP2004/005085

Publication Date:

11.11.2004

International Filing Date:

08.04.2004

Int. Class.:

G01N 1/30 (2006.01)

Applicants:

HISAMITSU MEDICAL CO., LTD. [JP/JP]; 1-11-1, Marunouchi, Chiyoda-ku, Tokyo 1006221 (JP) (All

Except US).

NASHIMOTO, Koji [JP/JP]; 2-23-9, Hiragagakuendai, Inbamura, Inba-gun, Chiba 2701606 (JP) (US

ISHIDA, Kazuya [JP/JP]; 1-7-11, Kozunomori, Narita-shi, Chiba 2860048 (JP) (US Only). IKEDA, Yasuo [JP/JP]; 6-7-20-307, Tsudanuma, Narashino-shi, Chiba 2750016 (JP) (US Only). HANAOKA, Yoshiaki [JP/JP]; 276-41, Warabi, Yotsukaido-shi, Chiba 2840044 (JP) (US Only).

Inventors:

NASHIMOTO, Koji [JP/JP]; 2-23-9, Hiragagakuendai, Inbamura, Inba-gun, Chiba 2701606 (JP).

ISHIDA, Kazuya [JP/JP]; 1-7-11, Kozunomori, Narita-shi, Chiba 2860048 (JP). IKEDA, Yasuo [JP/JP]; 6-7-20-307, Tsudanuma, Narashino-shi, Chiba 2750016 (JP). HANAOKA, Yoshiaki [JP/JP]; 276-41, Warabi, Yotsukaido-shi, Chiba 2840044 (JP).

Agent:

ONO, Nobuo; Mitobe Bldg. 4F, 1-13-1, Kandaizumi-cho, Chiyoda-ku, Tokyo 1010024 (JP).

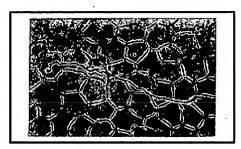
Priority Data: 2003-121701 25.04.2003 JP

Title:

MICROORGANISM STAINING AGENT AND USE THEREOF

Abstract:

A microorganism staining agent characterized in that an alkali substance and a diazo dye or xanthene dye are contained therein; and a method of detecting microorganisms with the use of the agent. There are provided a microorganism staining agent which resolves the problem of pretreatment posed by the conventional direct speculum method, being capable of staining microorganisms in shorter time; and a method of detecting microorganisms with the use of the agent.



Designated States:

AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW. African Regional Intellectual Property Org. (ARIPO) (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW)

Eurasian Patent Organization (EAPO) (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM)

European Patent Office (EPO) (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT,

LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR)

African Intellectual Property Organization (OAPI) (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR,

NE, SN, TD, TG).

Publication Language:

Japanese (JA)

Filing Language:

Japanese (JA)

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2004 年11 月11 日 (11.11.2004)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 2004/097037 A1

(51) 国際特許分類7:

C12Q 1/02

(21) 国際出願番号:

PCT/JP2004/005085

(22) 国際出願日:

2004年4月8日(08.04.2004)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2003-121701 2003 年4 月25 日 (25.04.2003)

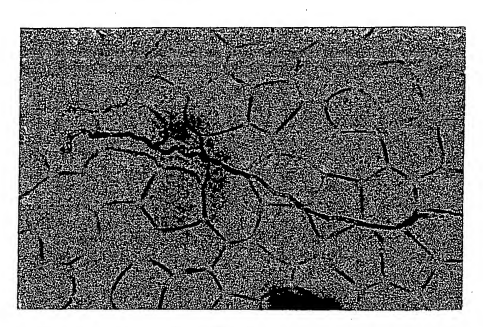
- (71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): エスエス製薬株式会社(SSP CO., LTD.) [JP/JP]; 〒1038481 東京都中央区日本橋浜町2丁目12番4号 Tokyo (JP).
- (72) 発明者: および
- (75) 発明者/出願人(米国についてのみ): 梨子本 幸嗣

(NASHIMOTO, Koji) [JP/JP]; 〒2701606 千葉県印旛郡印旛村平賀学園台 2 - 2 3 - 9 Chiba (JP). 石田和也 (ISHIDA, Kazuya) [JP/JP]; 〒2860048 千葉県成田市公津の社 1 - 7 - 1 1 Chiba (JP). 池田保夫 (IKEDA, Yasuo) [JP/JP]; 〒2750016 千葉県習志野市津田沼 6 - 7 - 2 0 - 3 0 7 Chiba (JP). 花岡良晃 (HANAOKA, Yoshiaki) [JP/JP]; 〒2840044 千葉県四街道市和良比2 7 6 - 4 1 Chiba (JP).

- (74) 代理人: 小野信夫, 外(ONO, Nobuo et al.); 〒1010024 東京都千代田区神田和泉町 1 — 1 3 — 1 水戸部ピ ル 4 階 Tokyo (JP).
- (81) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の国内保護が可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI,

/続葉有/

- (54) Title: MICROORGANISM STAINING AGENT AND USE THEREOF
- (54) 発明の名称: 微生物の染色剤およびその利用



(57) Abstract: A microorganism staining agent characterized in that an alkali substance and a diazo dye or xanthene dye are contained therein; and a method of detecting microorganisms with the use of the agent. There are provided a microorganism staining agent which resolves the problem of pretreatment posed by the conventional direct speculum method, being capable of staining microorganisms in shorter time; and a method of detecting microorganisms with the use of the agent.

(57) 要約: 本発明はアルカリ物質と、ジアゾ系染料またはキサンテン系染料とを含有することを特徴とする微生物の 染色剤およびこれを利用した微生物の検出方法に関する。本発明によれば従来の直接検鏡法における前処理の問題 点を解消し、より短時間で微生物を染色する染色剤やこれを利用した微生物の検出方法を提供することができる。

14 750700/100/

明細書

微生物の染色剤およびその利用

技術分野

本発明は微生物の染色剤に関し、更に詳細には、従来の方法より短時間で細菌・真菌等の微生物を染色することのできる染色剤およびこれを利用する微生物の 検出方法に関する。

背景技術

従来、細菌・真菌等の微生物の検出には、試料に前処理した後、鏡検を行う直接鏡検法や、試料中の微生物を培養した後、検査を行う培養検査法が用いられている。特に医療現場等では簡便さから直接鏡検法がよく用いられている。

この直接鏡検法の前処理としては、苛性カリ法、ジメチルスルホキシド(DMSO)添加苛性カリ法およびパーカーインクー苛性カリ法が知られている("Jpn. J. Med. Mycol."、1995、Vol.36、p.61-86;山口英世ら、日本医真菌学会標準化委員会報告)。

このうち苛性カリ法およびジメチルスルホキシド添加苛性カリ法は、菌を染色するものではないため、マラセチア菌の検出が困難であることや、検出する際の顕微鏡下での測定に熟練していなければならないという問題点がある。一方、パーカーインクー苛性カリ法は、菌を染色することができるものの、染色までに数時間から一晩かかるという問題点がある。更に、この方法は染色に使用できるインクの種類が限られていることや、インク自体が単一の成分でないためにインクの処方変更等により菌の染色性に変化を生じることがあるという問題点もある。

従って、本発明の課題は、従来の直接鏡検法における前処理の問題点を解消し 、より短時間で微生物を染色する染色剤やこれを利用した微生物の染色・検出方 法を提供することにある。

発明の開示

本発明者等は、このような事情に鑑み、上記課題を解決すべく鋭意研究 を行った結果、微生物の染色に用いる染色剤としてアルカリ物質と特定の 染料を含有するものを用いることにより、微生物を短時間で染色・検出可 能なことを見出し、本発明を完成した。

すなわち、本発明はアルカリ物質と、ジアゾ系染料またはキサンテン系 染料とを含有することを特徴とする微生物の染色剤を提供するものである

また、本発明は上記染色剤を微生物を含有する試料に添加して微生物を染色し、次いで染色された微生物を検出することを特徴とする微生物の検出方法を提供するものである。

図面の簡単な説明

図1は、実施例1の染色剤による染色を示す顕微鏡写真(×400)である。

図2は、実施例7の染色剤による染色を示す顕微鏡写真(×400)である。

発明を実施するための最良の形態

本発明の微生物の染色剤(以下、「本発明染色剤」という)は、アルカリ物質とジアゾ系染料またはキサンテン系染料を含有するものである。

本発明染色剤に使用するアルカリ物質としては、無機系アルカリとして 水酸化カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化バリウム、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸アンモニウム、リン酸三カリウム、リン酸水素ニカリウム、リン酸三ナトリウム、リン酸水素ニナトリウム、アンモニア等、有機系アルカリとしてメチルアミン、エチルアミン、イソプロピルアミン等のアルキルアミン類、メタノールアミン、エタノールアミン、ジエタノールアミン、トリエタノールアミン、イソプロパノールアミン、ジイソプロパノールアミン等のアルカノールアミン類が挙げられる。これらのアルカ リ物質のうち、好ましいものとしては水酸化ナトリウムおよび水酸化カリウムが挙げられ、特に好ましいものとしては水酸化カリウムが挙げられる。また、本発明染色剤におけるアルカリ物質の配合量は10~40質量%(以下、単に「%」という)、好ましくは15~30%である。

一方、本発明染色剤に使用する染料のうち、ジアゾ系染料としては、シカゴスカイブルー6B、エバンスブルー、ダイレクトブルー15、トリパンブルー、ベンゾプルプリン4B、コンゴーレッド等が好ましく、特にシカゴスカイブルー6Bが好ましい。本発明染色剤におけるジアゾ系染料の配合量は0.01~2%、好ましくは0.1~1%である。

また、本発明染色剤に使用する染料のうち、キサンテン系染料としては、ローダミンB、ローダミンBベース、ローダミン123ハイドレート、ローダミン6G、ローダミン110、ローダミン575等が好ましく、特にローダミンBが好ましい。本発明染色剤におけるキサンテン系染料の配合量は0.001~1%、好ましくは0.005~0.5%である。

本発明染色剤には、必要により、上記成分に加えてメタノールおよび/またはジメチルスルホキシドを配合することができる。本発明染色剤におけるメタノールの好ましい配合量は、 $0 \sim 30\%$ であり、特に $0 \sim 20\%$ である。また、ジメチルスルホキシドの好ましい配合量は、 $0 \sim 20\%$ であり、特に $0 \sim 10\%$ である。

上記したメタノールおよび/またはジメチルスルホキシドの配合は、細胞に対する染色性を抑制するが、微生物に対する染色性には変化を与えないので、本発明染色剤による微生物の染色をはっきりとさせ、微生物の検出をより容易とする。なお、ジアゾ系染料またはキサンテン系染料のうち、例えば、ローダミンBのようにアルカリ溶液に対する溶解性が低いものは、溶解性を上げるという点でもこれらを配合することが好ましい。

本発明染色剤の調製は、上記アルカリ物質を水に溶解してアルカリ溶液 を調製し、次いで、これにジアゾ系染料またはキサンテン系染料と、必要 によりメタノールおよび/またはジメチルスルホキシドを加え、混合する ことにより行われる。なお、上記染料のうちアルカリ溶液に対する溶解性

が低いものは、予めメタノールまたはジメチルスルホキシドの 1 種以上に 溶解させてから、アルカリ溶液と混合することが好ましい。

斯くして得られる本発明染色剤は、例えば白癬菌等の皮膚糸状菌、カンジダ菌、マラセチア菌等の真菌や、グラム陰性菌やグラム陰性菌等の細菌を染色することができるものである

以下、本発明染色剤を用いて微生物を検出する方法を説明する。

本発明染色剤を用いて微生物を検出するには、まず、これら微生物の存在が疑われる部位から採取した試料に本発明染色剤を作用させ、そのまま20~30分程度放置し、微生物を染色する。使用する試料としては、採取部位に応じた種々のものが利用できる。例えば、微生物として足や生毛部の白癬菌を検出する場合は、鱗屑、小水疱、小水疱蓋、丘疹の角質部分等が利用され、爪の白癬菌を検出する場合は、爪甲下層や爪甲下角質等が、また、毛瘡や禿瘡では、病巣中の容易に抜ける病毛が利用される。また、試料に対する本発明染色剤の添加量は、数滴程度とすればよい。

なお、本発明染色剤は熱安定性が高いので、より短時間で微生物を染色 するため、本発明染色剤を試料に添加した後に、定温ホットプレート等に より60~80℃で2~5分程度加温することもできる。

次に、本発明染色剤を作用させた試料は、例えば、これをスライドグラス上に取り、次いでカバーグラスを被せた後、このカバーグラスの上からガラス棒などで軽く押し、試料を薄く広げてから顕微鏡等により100~200倍の倍率で観察して、染色の有無を検出する。

そして、染色が認められた場合は、更に400倍程度の倍率で鏡検することにより、試料中の皮膚糸状菌、カンジダ菌、マラセチア菌等の真菌の寄生形態を観察することができ、これによりその存在を検出することができる。一方、試料中の微生物が、グラム陽性菌やグラム陰性菌等の細菌である場合は、1000倍程度の倍率で鏡検し、その存在を検出することができる。

本発明染色剤において、ジアゾ系染料を用いた場合の特に好ましい形態

のものとしては、アルカリ物質が $15\sim30\%$ 、ジアゾ系染料が $0.1\sim1\%$ 、メタノールが $0\sim20\%$ 、ジメチルスルホキシドを $0\sim2\%$ 含有するものが挙げられる。また、キサンテン系染料を用いた場合の特に好ましい形態のものとしては、アルカリ物質が $15\sim30\%$ 、キサンテン系染料が $0.005\sim0.5\%$ 、メタノールが $0\%\sim30\%$ 、ジメチルスルホキシドが $5\%\sim20\%$ 含有するものを挙げることができる。

以上説明した本発明染色剤を使用することにより、従来の微生物の染色 方法に比べて、短時間でより正確に微生物を染色・検出することが可能と なる。

実施例

以下、実施例を挙げて本発明を更に詳細に説明するが、本発明はこれらに限定されるものではない。

実 施 例 1

染色剤(1):

20%の水酸化カリウム溶液にシカゴスカイブルー6B(関東化学株式会社製)を0.5%濃度となるよう加え、混合、溶解して染色剤を調製した

実 施 例 2

真菌感染部位からの菌の染色・検出(1):

表在性真菌症が疑われる部位から、病巣組織(鱗屑)を採取し、検査試料とした。この試料をスライドグラスの上に置き、実施例1の染色剤を滴下し、室温にて20~30分間放置し、病巣組織を軟化させた。組織が十分に軟化した後、カバーグラスを被せ、カバーグラスの上からガラス棒などで軽く圧し、薄く広げてから光学顕微鏡で観察した。

鏡検の結果、100ないし200倍の倍率で微生物の染色(青色)が確認できた。更に倍率を400倍程度にすることにより、皮膚糸状菌や、カ

ンジダ菌、マラセチア菌の寄生形態も観察することができ、その存在が確認できた。倍率400倍での顕微鏡写真を図1に示す。

実 施 例 3

真菌感染部位からの菌の染色・検出(2):

室温での放置に代え、定温ホットプレート上、60~80℃で2~5分 加温する以外は実施例2と同様に染色、鏡検をした。

鏡検の結果、100~200倍の倍率で染色(青色)が確認できた。更に倍率を400倍程度にすることにより、皮膚糸状菌や、カンジダ菌、マラセチア菌の寄生形態も観察することができ、その存在が確認できた。なお、本発明の染色剤は加温することにより、より短時間で染色できることがわかった。

実 施 例 4

微生物検出でのメタノールおよびジメチルスルホキシド の影響(1):

シカゴスカイブルー 6 Bの濃度は 0.5%に、KOH濃度は 2 0%に固定した上で、メタノール(MeOH)濃度およびジメチルスルホキシド(DMSO)濃度を種々に変化させた下記の染色剤を調製し、検体細胞の染色の程度および微生物の染色の程度を、下記基準により評価した。また、染色剤の特性を総合的に評価した。この結果を表 1 に示す。

(染色剤のMeOHおよびDMSO濃度)

MeOH 0% / DMSO 0 % 染色剤 A : 染色剤 B : MeOH 10% / DMSO 0 % MeOH 20% / DMSO 染色剤 C: 0 % MeOH 30% / DMSO 0 % 染色剤 D : 染色剤 E: MeOH 40% / DMSO 0 % 1 % 染色剤 F: MeOH 0% / DMSO 染色剤 G: MeOH 10% / DMSO 1 %

· 染色剤 H : MeOH 20% / DMSO 1%

染色剤 I: MeOH 0% / DMSO 2.5%

染色剤 J : MeOH 10% / DMSO 2.5%

染色剤 K: MeOH 20% / DMSO 2.5%

(評価基準)

検体細胞の染色の程度

評点: 内容

+++: 極めて濃く染まっている。

++: 濃く染まっている。

+ : やや染まっている。

± : 薄く染まっている。

- : 染まっていない。

微生物の染色の程度

評点: 内容

+++: 極めて濃く染まっている。

++: 濃く染まっている。

+: やや染まっている。

士: 薄く染まっている。

- : 染まっていない。

総合評価

評点: 内容

◎ : 染色剤として実用性が高い。

○ : 染色剤として使用できる。

△ : 染色剤として使用するには問題あり。

× : 染色剤として使用できない。

(結果)

表 1

24. At 141	染色の程度			
染色剤	検体細胞	微生物	総合評価	
染色剤 A	±~++	+~+++	· ©	
染色剤 B	-~+	++~++	(
染色剤 C	-~+	+++	0	
染色剤 D	±~++	++~++		
染色剤 E	±~++ ·	+~++	Δ	
染色剤 F	_	+~++	0	
染色剤 G	± .	++	0	
染色剤 H	-~±	++~++	0	
染色剤		+~++	0~∆	
染色剤 J	士	+~++	0	
染色剤 K		++	. 0	

実 施 例 5

染色剤(2):

20%の水酸化ナトリウム溶液にシカゴスカイブルー6Bを0.5%およびメタノールを20%となるように加えて混合、溶解し、染色剤を調製した。

実 施 例 6

染色剤(3):

5 mgのローダミンB (アルドリッチ社製) と1 mLのジメチルスルホキシドとを混合、溶解した後、4 mLの水を加えた。これと40%の水酸化カリウム溶液とを1:1の割合で混合、溶解して染色剤を調製した。

実 施 例 7

真菌感染部位の微生物の染色・検出(3)

染色剤として実施例6の染色剤を用いる以外は実施例2と同様に染色、 鏡検をした。倍率400倍での顕微鏡写真を図2に示す 鏡検の結果、100~200倍の倍率で染色(紅色)が確認でき、これにより菌の存在を検出することができた。更に倍率を400倍程度にすることにより、皮膚糸状菌、カンジダ菌、マラセチア菌の寄生形態も観察することができた。倍率400倍での顕微鏡写真を図2に示す。

実 施 例 8

微生物検出でのメタノールおよびジメチルスルホキシド の影響 (2):

ローダミンBの濃度は0.05%に、KOH濃度は20%に固定した上で、MeOH濃度およびDMSO濃度を種々に変化させた下記の染色剤を調製し、検体細胞の染色の程度および微生物の染色の程度を、実施例4と同じ基準により評価した。また、染色剤の特性も同様に総合的に評価した。この結果を表2に示す。

(染色剤のMeOHおよびDMSO濃度)

染色剤 L: MeOH 10% / DMSO 0 % 染色剤 M : MeOH 25% / DMSO 0 % MeOH 0% / DMSO 10% 染色剤 N : 染色剤 〇 : MeOH 10% / DMSO 10% 染色剤 P : MeOH 20% / DMSO 10% MeOH 30% / DMSO 10% 染色剤 Q : 染色剤 R : MeOH 40% / DMSO 10% 0% / DMSO 25% 染色剤 S : MeOH

(結果)

表 2

in 42. 575	染色の程度		松 人冠 圧	
染色液	検体細胞	微生物	総合評価	
染色剤 L	++	++	×~∆	
染色剤 M	+++	+	×	
染色剤 N	±~+	+++	0	
染色剤 O	±~+	+++	· (©	
染色剤 P	+~++	++~++	0	
染色剤 Q	土	++	0	
染色剤 R	_	+	Δ	
染色剤 S	_	+	Δ	

実 施 例 9

染色剤(4):

5 mgのローダミンBと1 mLのジメチルスルホキシドとを混合、溶解した後、4 mLの水を加えた。これと40%の水酸化ナトリウム溶液とを1:1の割合で混合、溶解して染色剤を調製した。

比 較 例 1

比較染色剤(1):

20%水酸化カリウム溶液にアニリンブルー(和光純薬工業株式会社製)を1%加えて混合、溶解して比較染色剤を調製した。この染色剤で実施例2と同様に染色、鏡検をしたが、染色は確認できず、微生物は検出できなかった。

比 較 例 2

比較染色剤(2):

20%の水酸化カリウム溶液にブリリアントブルーR(シグマ社製)を 0.5%濃度、ジメチルスルホキシドを10%となるよう加え、混合、溶解 して比較染色剤を調製した。この染色剤で 実施例2と同様に染色、鏡検 をしたが、染色は確認できず、微生物は検出できなかった。

比 較 例 3

比較染色剤(3):

プラチナスペアーインク ブルーブラック カートリッジ (プラチナ万年 筆株式会社製)と40%の水酸化ナトリウム溶液とを1:1の割合で混合 、溶解して比較染色剤を調製した。この染色剤で 実施例2と同様に染色 、鏡検をしたが、染色は確認できず、微生物は検出できなかった。

比較例 4

比較染色剤(4):

ユニーボール シグノ (Uni-Ball Shigno) 用替え芯UMR-85N ブループラック (三菱鉛筆株式会社製) と40%の水酸化ナトリウム溶液とを1:1の割合で混合、溶解して比較染色剤を調製した。この染色剤で 実施例2と同様に染色、鏡検をしたが、染色は確認できず、微生物は検出できなかった。

産業上の利用可能性

本発明の染色剤は、真菌、細菌等の微生物を短時間に染色・検出することができるものである。また、本発明の染色剤は保存安定性や熱安定性が高く、長期保存および染色時の加熱による染色性の低下の問題はないものである。

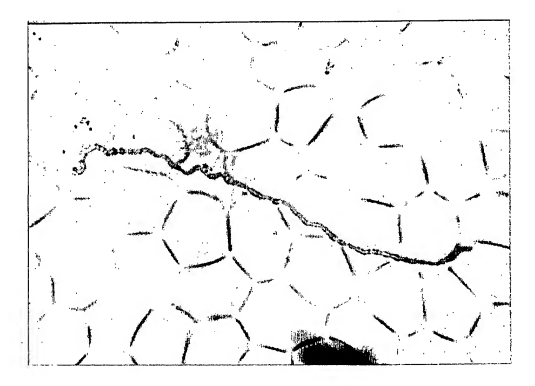
従って、本発明の染色剤は、真菌や細菌等の微生物の染色剤として極めて有効である。

請求の範囲

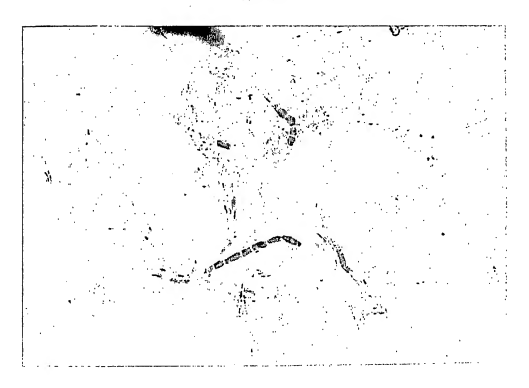
- 1. アルカリ物質と、ジアゾ系染料またはキサンテン系染料とを含有することを特徴とする微生物の染色剤。
- 2. ジアゾ系染料が、シカゴスカイブルー6B、エバンスブルー、ダイレクトブルー15、トリパンブルー、ベンゾプルプリン4B、コンゴーレッドからなる群より選ばれる染料である請求項第1項記載の微生物の染色剤。
 - 3. キサンテン系染料が、ローダミンB、ローダミンBベース、ローダミン123ハイドレート、ローダミン6G、ローダミン110、ローダミン575からなる群より選ばれる染料である請求項第1項記載の微生物の染色剤。
 - 4. 更に、メタノールおよび/またはジメチルスルホキシドを含有する 請求項第1項ないし第3項の何れかの項記載の微生物の染色剤。
 - 5. 真菌を染色するものである請求項第1項ないし第4項の何れかの項 記載の微生物の染色剤。
 - 6. 細菌を染色するものである請求項第1項ないし第4項の何れかの項 記載の微生物の染色剤。
 - 7. 請求項第1項ないし第6項の何れかの項記載の微生物の染色剤を微生物を含有する試料に添加して微生物を染色し、次いで染色された微生物を検出することを特徴とする微生物の検出方法。

WO 2004/097037 PCT/JP2004/005085

1/1 第1図



第2図



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

			.004/003003	
A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ⁷ C12Q1/02				
According to In	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC			
B. FIELDS SE				
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁷ C12Q1/00-3/00				
	•			
Documentation	searched other than minimum documentation to the exte	ent that such documents are included in the	fields searched	
			15	
	pase consulted during the international search (name of a), MEDLINE (STN), BIOSIS (STN), W			
C. DOCUME	NTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
			D-1	
Category*	Citation of document, with indication, where ap		Relevant to claim No.	
$\frac{X}{A}$	JP 48-076592 A (Daiichi Pure 15 October, 1973 (15.10.73), (Family: none)	Chemicals Co., Ltd.),	$\frac{1,4-7}{2,3}$	
$\frac{X}{A}$	JP 2003-052392 A (Kanto Chemical Co., Inc.), 25 February, 2003 (25.02.03), (Family: none) 1,4-7 2,3		$\frac{1,4-7}{2,3}$	
			·	
Further do	ocuments are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.		
"A" document d	gories of cited documents: lefining the general state of the art which is not considered	"T" later document published after the inte date and not in conflict with the applica-	tion but cited to understand	
	2. Goodment of particular fractions of the control		laimed invention cannot be	
"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other "Y" document of particular relevance; the claimed invention can				
"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family		documents, such combination art		
Date of the actual completion of the international search 12 May, 2004 (12.05.04)		Date of mailing of the international search report 08 June, 2004 (08.06.04)		
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office		Authorized officer		
Facilità N.		Telephone No.		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP2004/005085

Box No. II .Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet)
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons: 1. Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
2. Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3. Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box No. III Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet)
This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows: The technical matter common to the invention relating to a staining agent containing a diazo dye and the invention relating to a staining agent containing a xanthene dye is only in that the staining agent contains an alkali substance. However, as described in the following references, the common technical matter was publicly known before the priority date of this application. Thus, the matter falls under the category of prior art and cannot be special technical feature within the meaning of PCT Rule 13.2. Therefore, it appears that the present invention consists a group of the above two inventions. (continued to extra sheet) 1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims. 2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee. 3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
 4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.: Remark on Protest

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2004/005085

Continuation of Box No.III of continuation of first sheet(2)

(References) JP 48-076592 A JP 2003-052392 A

Form PCT/ISA/210 (extra sheet) (January 2004)

_			
A. 発明の原 Int. Cl' Cl2	属する分野の分類(国際特許分類(I P C)) 201/02 ·		
	テった分野		
	最小限資料(国際特許分類(IPC))		
Int. Cl' Cl2	;Q1/00 - 3/00		•
	•		
最小限資料以外	トの資料で調査を行った分野に含まれるもの		
		•	
			· · ·
	用した電子データベース(データベースの名称、 DLINE(STN),BIOSIS(STN), WPIDS(STN), JSTPLUS		
	•		
C. 関連する			
引用文献の	3と時の946の文献	-	関連する
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連すると	さは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
	JP 48-076592 A (第一化学薬品株式会		
$\frac{\mathbf{X}}{\mathbf{A}}$	「ファミリーなし)	云在1.) 1973. 10. 10	$\frac{1, 4-7}{2, 2}$
A	(ノアミリーなし)	•	2, 3
$\frac{\mathbf{X}}{\mathbf{A}}$	JP 2003-052392 A (関東化学株式会社	生) 2003. 02. 25	$\frac{1, 4-7}{2, 3}$
A	(ファミリーなし)		2, 3
!			
□ C欄の続き	たにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	紙を参照。
			THE DAME
* 引用文献の		の日の後に公表された文献	
	車のある文献ではなく、一般的技術水準を示す	「T」国際出願日又は優先日後に公表	
to fo maxum	西口前の山原ナルル株計でもては、同際山原口	出願と矛盾するものではなく、多の理解のために引用するもの	を明の原理又は理論
	頁日前の出願または特許であるが、国際出願日 公表されたもの	の理解のために引用するもの「X」特に関連のある文献であって、	は飲かがあれている文明
	E張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行	の新規性又は進歩性がないと考え	
	は他の特別な理由を確立するために引用する	「Y」特に関連のある文献であって、	
文献 (3	里由を付す)	上の文献との、当業者にとって自	
	にる開示、使用、展示等に言及する文献	よって進歩性がないと考えられる	5もの .
IP」国際出源	頂日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	「&」同一パテントファミリー文献	
国際調本セウ	71 * B	国際調本部件の発送り	
国際調査を完了	12.05.2004	国際調査報告の発送日 08.6.	2004
		33. 0.	
国際調査機関の名称及びあて先 特許庁審査官(権限のある職員) 4 B 3		4B 3037	
日本国特許庁(ISA/JP) 佐久 敬			
郵便番号100-8915			
東京都	部千代田区霞が関三丁目4番3号	電話番号 03-3581-1101	内線 3448

第Ⅱ欄 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見 (第1ページの2の続き) 法第8条第3項 (PCT17条(2)(a)) の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作成しなかった。
1.
2. □ 請求の範囲は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、
3. □ 請求の範囲は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に 従って記載されていない。
第Ⅲ欄 発明の単一性が欠如しているときの意見(第1ページの3の続き)
次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。
本願発明において、ジアゾ系染料を含有する染色剤の発明とキサンテン系染料を含有する 染色剤の発明とで共通する技術的事項は、アルカリ物質を含有する染色剤という点のみであ る。しかしながら、下記参考文献に記載されているとおり、上記共通する技術的事項は本願 優先日前から公知のものであるから、先行技術の域を出るものではなく、PCT規則13. 2における特別な技術的事項であるとはいえない。 よって、本願発明は上記二つの発明群からなるものと認められる。
(参考文献) JP 48-076592 A JP 2003-052392 A
1. 出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求 の範囲について作成した。
2. 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追加調査手数料の納付を求めなかった。
3. 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
4.
追加調査手数料の異職の申立てに関する注意
□ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。